This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

			·		
·					•
	•				·
				•	
				·	







PN - JP57171965 A 19821022

PD - 1982-10-22

PR - JP19810055483 19810415

OPD-1981-04-15

- TI NOVEL PROSTAGEANDIN INTERMEDIATE AND ITS PREPARATION
- IN YUU TAKESHI; OOBA TAKEO; SAKAUCHI KIYOSHI;TANAKA TOSHIO; OKAMURA NORIAKI; WATANABE KENZOU; HAZATO ATSUO; KUROZUMI SEIJI; HOSHINA KENJI; YAMAZAKI NOBORU
- PA TEIJIN LTD
- IC A61K31/045; A61K31/12; C07C177/00; C07D307/93
- TI Prostaglandin intermediates for e.g. 4-thia: prostaglandin (E1) and (I1) cpds.
- PR JP19810055483 19810415
- PN JP57171965 A 19821022 DW198248 008pp
 - JP1040813B B 19890831 DW198939 000pp
- PA (TEIJ) TEIJIN LTD
- IC A61K31/04 ;C07C29/13 ;C07C35/06 ;C07C45/69 ;C07C49/39 ;C07C177/00 ;C07D307/93 ;C07D309/12 ;C 07F7/18
- AB J57171965 Novel <u>prostaglandin</u> intermediates have formula (I). (R1 is 1-10C (cyclo)alkyl; R2 is H or methyl, R3 and R4 are H or protective gp. Y is (:O) or (-H)(-OH). Pref. R1 is pentyl, hexyl, 2-methylhexyl or cyclohexyl and R2 is H. Pref. R3 and R4 are t-butyldimethylsillyl, tetrahydropyrane-2-yl, (1S,5R)-6,6-dimethyl-3-oxa-4-oxo-bicyclo (3.1.0)hexane-2-yl).
 - ((I)Y=:0) may be produced by treating cyclopentenones of formula (II) (R4-1 is protective gp), with organic copper cpd. of formula (III-I) (R8-1 is protective gp.; phenylthio or 1-pentinyl) and deprotecting, if necessary.
 - ((I)Y=(-H)(-OH)) may be produced by subjecting ((I)Y=:O) to reduction and deprotecting, if necessary.

OPD-1981-04-15

AN - 1982-03444J [48]

© PAJ / JPC

- PN JP57171965 A 19821022
- PD 1982-10-22
- AP JP19810055483 19810415
- IN YUU TAKESHI; others: 09
- PA TEIJIN KK
- TI NOVEL PROSTAGLANDIN INTERMEDIATE AND ITS PREPARATION
- AB NEW MATERIAL: The prostaglandin intermediate of formulal (R⊲> is 1-10C alkyl or cycloalkyl; R<2> is H or methyl; R<3> and R<4> are H or protective group; Y is 0, etc.).
 - EXAMPLE 2-Allyl-3-[3'(S)-t-butyldimethylsiloxy-1'-octenyl]-4-t-butyldimethylsiloxy-cyclopentanone.
 - USE:Intermediate of prostaglandin, which can be converted to the novel 4-thiaprostaglandin E1 of formula II and 4-thiaprostaglandin E1 of formula III.

PROCESS: The compound of formulalwherein Y=0 can be prepared by reacting the cyclopentenone compound of formula W/R=11> is protective group) with the organic copper compound of formula W/(R<3-1> is protective group; X is phenylthio, etc.) or formula VI, and if necessary, eliminating the protective groups.

- SI A61K31/045 ;A61K31/12
- C07C177/00 ;C07D307/93

BEST AVAILABLE COPY

28.04.2004 04:07:34

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(9) 日本国特許庁 (JP)

û 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57-171965

5)Int. Cl. ³ C 07 C 177/00	識別記号 104	庁内整理番号 6561-4H	❸公開 昭和57年(1982)10月22日
C 07 D 307/93 // A 61 K 31/045	1 0 6	6561—4 H 7043—4 C 6408—4 C	発明の数 3 審査請求 未請求 「 g 」 28
31/12	•	6408—4 C	(全 8 頁)

砂新規プロスタグランジン中間体およびその製 造法

②特 願

願 昭56-55483

钞出 !

願 昭56(1981) 4月15日

⑩発 明 者 融健

八王子市谷野町973-69

炒発 明 者 大場丈夫

日野市多摩平3-18-4

⑫発 明 者 坂内清

日野市旭が丘2-33-14

⑩発 明 者 田中利男

州 超 毒

1. 発明の名称

新規プロスタグランジン中間体をよびその製造法

- 2 特許請求の範囲
 - L 下紀式 [1]

「武中、 R'は炭素数 1 ~ 1 0 のアルキル基も しくはシクロアルキル基、 R'は水素原子又 はメチル基、 R'、 R'は同一もしくは異なり 水素原子又は保護基を表わし、 Y は川又は H₁OH を扱わす。

で表わされる新規プロスタグランジン中間体。
2 R'がペンチル基、ヘキシル基、2 - メチル
ヘキシル基又はシクロヘキシル基であり、R*
が水素原子である特許請求の範囲第1項配象
の新規プロスタグランジン中間体。

日野市多摩平5-15-6

⑫発 明 者 岡村憲明

調布市仙川町 1-31-1

70発 明 者 渡辺兼三

日野市多摩平3-5-18

⑫発 明 者 羽里篤夫

日野市多摩平3-5-18

⑪出 願 人 帝人株式会社

大阪市東区南本町1丁目11番地

砂代 理 人 弁理士 前田純博

最終頁に続く

- 3 R'がペンテル基であり、R'がメチル基である特許請求の範囲第1項記載の新規プロスタクランジン中間体。
- R¹ 、R¹が t プチルジメチルシリル基、テトラヒドロビラン 2 イル基、(18.5R) 6.6 ジメチル 3 オキサー 4 オキソビシクロ [3 1 0] ヘキサン 2 イル基である特許請求の範囲第1項~第3項のいずれか1項記載の新規プロスタグニングの申請性
- 5. 下記式 [1]

〔式中、 R^{t-1}は保護基を扱わす。 で扱わされるシクロベンテノン類と下記式 【B-1】

$$\operatorname{Licu}(\mathbf{x})(\checkmark \checkmark_{\mathbf{R}^{\mathbf{1}}}^{\mathbf{R}^{\mathbf{1}}}) \cdots (\mathbf{I}_{-1})$$

$$\operatorname{Cu}\left(\begin{array}{c} R^{1} \\ R^{2} \end{array} \right) \qquad \cdots \qquad \left(\mathbb{Z}-2 \right)$$

【式中、R¹・R¹・R¹⁻¹は上記定義に同じである。】 で扱わされる有機解化合物とを反応せしめ、 次いで必要に応じて脱保護することを特徴と する下記式〔1-1〕

$$R^{i} \qquad \cdots \qquad (1-i)$$

〔式中、R',R_{t-R}',R'は上配定義に同じである。〕

びその製造法に関する。

生体内に広く存在するといわれているプロスタグランジン類化合物は、その特異な生現活性の故に、プロスタグランジンの媒体を合成し、新たな薬物を発見しようとする試みが、広のでなわれている。こうした状況にもつて、薬物を保まが必要となるが、新規な合成中間体を研究することは、これまで知られていないでは、これまで知られていまでに重要である。

しかして本発明によれば、下記式 [1]

式中、R'は炭素数1~10のアルキル基もしくはシクロアルキル基、R*は水素原子又はメチル基、B*、R*は同一もしくは異なり水素原子又は保護基を表わし、Yは{| 又は E_OB を

で表わされる新規プロスタグランジン中間体 の製造法。

★ 下配式 [1-2]

【式中、R¹・R¹・R¹⁻¹・R¹⁻¹は上記定義に同じである。 】 で表わされるシクロペンタノン類を避元反応 せしめ、久いで必要に応じて脱保護すること を特徴とする下記式 [[-3]

〔式中、 R'.R'.R'.R'は上記定義に同じである。 〕 で表わされる 新規 プロスタ グランジン中間体 の製造法。

発明の詳細な説明

本名明は新規プロスタグランジン中間仕与り

表わす。

で表わされる新規プロスタグランジン中間体が 提供される。

かかる新規プロスタグランジン中間体を用いることによつて下圏で示される如く優れた楽理作用を有する新規なくーチアプロスタグランジン SI類 あるいはくーチアプロスタグランジンI、 紙に帯びくことができ、それ故に本発明の新規 プロスタグランジン中間体は極めて有用な化合

4 ーチアプロスタグランジン エィ 袋

(上記一般式中、Rは低級アルキル基、工は塩) 生成子を扱わす。

上記式 [1] の新規プロスタグランジン中間体においてはその分子中に11 <) <の不整政象原子を有しているが、本発明においてはそれら

ニル) - 4 - t - ブチルジメチルシロキシシクロペンチノン .

2 ~ T リルー 3 ~ (3'(3) ~ t ~ ブ チ ル ジ メ チ ル シ ロ キ シ ~ 1' ~ オ ク テ = ル) ~ 4 ~ t ~ ブ チ ル ジ よ チ ル シ ロ キ シ シ ク ロ ベン タ ノ ~ ル .

2 - T リルー 3 - (3'(3) - ヒーブチルジメチルシロキシー 1' - ノネニル) - 4 - ヒーブチルジメチルシロキンシクロペンタノール .

2 - アリル - 3 - (3'四 - t - プチルジメチルシロキシ - 5'四 - メチル - l' - ノキニル) - 4 - t - ブチルジメチルシロキシンクロベンタノール、

2 - T 9 N - 3 (3' - t - T F N V * F N V - * v - 3' - * F N - 1' - * 2 F = N) - 4 t - T F N V * F N V - * 2 V 2 - ~ v 2 J - N ,

2 - T リルー3 - (*(B) - t - ブ チ ル ジ メ チ ル シ ロ キ シ - 3' - シ ク ロ へ キ シ ル - 1' - ブ ロ ベ ニ ル) - 4 - t - ブ チ ル ジ メ チ ル シ ロ キ シ シ ク ロ ベ ン タ ノ - ル 。 5の不整段来版子のR配置あるいはB配置あるいはそれらの任意の割合の混合物を包含する。

本発明の新規プロスタグランジン中間体の好 ましい具体例を示すと以下のようになる。

2 - T リルー 3 - (8'(g) - t - ブチルジメナ ルシロキン - 1' - オクナニル) - 4 - t - ブチ ルジメチルシロキンシクロベンタノン ,

2 - T リル - 3 - (3'(3) - t - プチルジメチルシロキシー 1' - ノキ=ル) - 4 - t - プチルジメチルシロキシシクロペンタノン ,

2 - T リルー 3 - (3'(g) - t - ブチルジメチルシロキシー 5'(g) - メチルー 1' - ノネニル) - 4 - t - ブチルジメチルシロキシシクロベンメノン、

2 - T リルー 3 - (ざー t - プチルジメチル シロキシー ざーメチルー ! - オクテニル) - 4 - t - プチルジメチルシロキシシクロベンタノ ン、

2 - T リルー 1 - (3'(B) - t - ブテルジメチ ルンロキシー 3' - シタロヘキシル - 1' - ブロベ

2 - T | N - 3 - (2'(B) - t - T f N V f f N V 0 + V - 1' - x 9 f = N) - 4 - ((1'R . 5'R) - 6' 6' - V f f N - 3' - x + f - 4' - x + Y L V 9 0 [2 L 0] \ + f V - 2 - 1 N] V 9 D \ V f - 2 - I / V .

2 - T リルー 8 - (* (g) - t - ブ ナルジ * ナルシロ キシー 1' - オ タナニル) - 4 - ((L'R , s' S) - 6' 6' - ジ メナル - ギーオ キナー 4' - オキソビ シ クロ [2 1 0] ヘキサン - 2 - 1 ル) ンクロベン チノール ,

などである。

しかして本発明の新規プロスタグランジン中間体のうちでエが || である下記式 [1-1]

〔式中、 R',R',R',R'は上記定義に同じである。 〕 で表わされる新規プロスタグランジン中間体は 下記式 [1]

〔式中、 R**** は保護基を扱わす。 で表わされるシクロペンテノン類と下記式 [E-1]

Licu(x)(
$$\underset{\mathbb{R}^{l}}{ }$$
) ($\underline{\mathbf{H}}_{-1}$)

式中、Ri ,Riは上記定義に同じであり、Ri-i は保護基、まは基本 Ri ,フェニルチオ基 ORi-i 又は1-ペンチニル基を扱わす。

あるいは下記式 [Ⅲ-2]

$$Cu(\bigvee_{Q_{R^{s-1}}}^{R^{t}}) \qquad \cdots \qquad (1-2)$$

〔式中、R',R',R'''は上配定義に同じである。 〕 で 後わされる 有機 網 化合物 と を 反応 せ し め 、 次

される有機倒化合物が好適に用いられる。その使用量は、シクロベンテノン類に対して、 1.0~1.5 倍モル用いられ、反応温度は - 8.0°~ - 1.0 ℃ , 特に好ましくは - 7.8 ℃ ~ - 2.0 ℃の範囲である。

反応は 通常、シクロベンテノン類を有機格 様に 格解した 格液を、 有機器 様に に た た な か に を か に を か に た な か に と し に な か に と し で お し な れ る 。 と と で 用 い ら れ る 有機 路 様 と し て か ま よ チ ル ホ ス ホ ラ ス ト リ ア ミ ド ュ ュ ク ト リ ア ミ ド ル ホ ス ホ ラ ス ト リ ア ミ ド ル ホ ス ホ リ ッ ク ト リ ア さ ん で れ な に な げ ら れ る 。

反応は、 通常課 層クロマトグラフィーによつ 日光 取料である シクロベンテノン 類の 前矢 は もつて 終点 とするが、 0.5 時間 ~ 3 時間 行えば 十分である。 常法により 仮処理を 行い、 得られた生 成物を 更に 智製する あには、 カラム クロマトグラフィー・ 原 僧 クロマトグラフィーを 用いればよい。

いて必要に応じて提保護するととによつて得られる。

本発明の新規プロスタグランツン中間体 [1-1]を製造する最に用いられる上記式 [1] で表わされるシクロペンテノン類は、本発明者らが、別途出版した様に、フラン酵導体から製造することが出来る。(下園参照)

上記式 [1] で扱わされるシクロベンテノン類は、4 (別ーシクロベンテノン類又はその鏡像体すなわち 4 (別ーシクロベンテノン類あるいはそれらの任意の割合の混合物を包含する。シクロベンテノン類を有機倒化合物と反応せしめることにより 1.4 ー付加反応が起こり、 [1-1] で表わされる本発明のプロスタグランジン中間体を製造することが出来る。

有機領化合物としては前記式 (II-1) で扱わされる有機組化合物あるいは前記式 (II-2) で扱わ

かくして上記式 [1-1] で要わされる新規プロスタグランジン中間体が得られる。

また上記式 [1] Kかいて Y が ^R/OH である下記式 [1-8]

【式中、R',R',R',R',R'は上記定銭に同じである。 】
で扱わされる新規プロスタグランジン中間体は、
上記した有機側化合物との反応の後に得られる
下記式【[-2】

$$\begin{array}{c}
0 \\
R^{t} \\
R^{t} \\
0 \\
R^{2-t}
\end{array}$$
.... (1-2)

〔式中、R¹,R¹,R¹¹,R¹¹,R¹¹は上配定機に同じである。 〕 で表わされるシクロベンタノン類を最元反応せ しめ、次いで必要に応じて説保護するととによ つて得られる。

とこで用いられる並元割としては、 9 チウム アルミニクムハイドライド、ナトリクム ポロハ イドライド、亜鉛 ポロハイドライドなど が挙げ

有用な中間体であり、本名明の中間体を用いれば、従来全く知られていなかつた前記した新しいプロスタグランジン誘導体を製造することが可能となり、本名明は新しい性質をもつた医療品の会成に十分寄与することが出来る。

以下、本発明を実施例で説明するが、もとより、本発明はこれらに限定されるものではない。

穿施例 1

3 (B) - セーブチルジメチルシロキャナル 2 0 W 1 1 - 1 - 3 W 2 9 9 のエーアル 2 0 W 8 を - 7 0° に 応知し、 ローブチル ウ ス 6 W 2 と 0 エーアル 5 W 8 を 版を アリル 1 3 W 2 と 0 エーアル 5 W 8 を 版を アリル 2 - 2 - 2 の で、 2 - 7 0°で 1 時間 た か か か 5 W 8 を か か た 9 の エーテル 5 W 8 を か か た 、 - 7 0°で 1 時間 仮応 で と か 6 W 1 た 後、 - 4 0 で 8 時間 反応 で と た 後 で 1 0

られるがカルボニルの型元を出来るだけ立体 当択的に 進行 させ e ー c ドロキン体を 得るためには、 毎に L ー セ レクトライド (リチウムトリー e e c ー ブチルボロハイドライド (カリウムトリー s e c ー ブチルボロハイドライド) 、 E = セレクトライド (カリウム

トリスアミルポロハイドライド)などのかさ高い基を有した量元期を用いるのが好ましい。

政者元反応は、テトラヒドロフラン・エチルエーテル・ジオキサンなどの有機密集中で好通に行なわれ、反応温度は、一80℃~50℃、特に反応を立体過れのに行なわせるには一80℃~~20℃の範囲で行うのが好ましく、反応時間は5分から3時間位で完結する。かかる過元反応の後に、必要に応じて前述したと同様の提及応に付し、上記式[I-1]で表わされる。

かくして得られた式 [1] で変わされる新規プロスタグランジン中間体医薬品として有用なプロスタグランジン 個化会物に違びま得る振めて

ー テル 1 0 0 が を 加え NH to H - NH to L - H to で 洗 分 優 、 施 和 食 塩 水 で 洗 分 し 、 無 水 健 酸 マ グ ネ シ ウ ム で 乾 樂 優 魏 圧 賀 去 し 、 油 状 物 を 得 た 。 カ ラ ム ク ロ マ ト グ ラ フ イ ー (シ ク ロ ヘ キ サン / 酢 酸 エ チ ル 9 7 : 3) に て 糟 製 し 7 7 5 町 の 2 - ア リ ル - 3 - (3'(3) - t - ブ チ ル ジ メ チ ル シ ロ キ シ ク ロ ペ ン タ ノ ン を 得 た 。

このものの nmr (CDC4) スペクトルは

3: Q85(21日,8)、 L0-20(8日,m)、
 20-20(6日,m)、 28-43(2日、m)、 47-59(3日,m)、 543(2日、m) であつた。

实施例 2

3 (B) - t - ブチルジメナルシロキシー 1 - B
- ドー 1 - ノキン 1 4 9 から実施例 1 と同様に
反応して 2 - ア 9 ルー 3 - (8'(B) - t - ブチル
ジメナルシロキシー 1' - ノネニル) - 4 - t ブチルジメチルシロキシンクロベンよノン 900

即を得た。

このものの nmr (CDC4) スペクトルは
*: Q 6 8 (2 1 H) . 1.0 - 2 0 (1 0 H) .
20 - 3 0 (6 H) . 38 - 4 3 (2 H) .
47 - 5 9 (3 H) . 5 4 5 (2 H)
であつた。

突施例 3

3 (3) - t - ブチルジメチルシロキシー1 - 3 - ドー5 (0) - メチルー1 - ノネン 7 2 0 町から 実施例 1 と同様にして 2 - アリルー3 - (3'(3) - t - ブチルジメチルシロキシー5'(3) - メチル - 1' - ノネニル) - 4 - t - ブチルジメチルシロギシンクロベンタノン3 0 0 町を得た。

このものの nmr (CDCL) スペクトルは 4: Q90(24H), L1-30(15H), 370-425(2H), 47~59(3H), 544(2H)

でもつた。

即を得た。

このものの nmr (CDCL) スペクトルは 3: Q88(18日), L1-20(17日). 285-430(2日), 47-59(2日), 545(2日)

でもつた。

実施例《

突曲例 4

とのものの nmr (CDC4) スペクトルは 3: Q88(21日), L25(3日,0), L1-L6(14日), L95-41(1日), 47-56(3日), 550(2日)

でもつた。

夹座例 5

3 印 - t - プテルジメテルシロヤシー 3 - シ クロヘヤシルー 1 - ヨードー 1 - プロベン 130 9 から実施例 1 と同様にして 2 - アリルー 3 -(3' 回 - t - プテルジメテルシロヤシー 3' - シ クロヘヤシルー 1' - プロベニル) - 4 - t - プ テルジメテルシロヤシシクロベンメノン 8 2 5

精製し、50 町の2-Tリル-3-(f(g)-t-ブチルジメチルシロキシーピーオクテニル)-4-t-ブチルジメチルシロキシシクロペンタノールを得た。

とのものの nmr (CDC4) スペクトルは *: Q85(21日), 10-28(15日), 17-48(8日), 47-60(5日)

突進例 7

2 - T リルー 3 - (* (1) - t - ブテルジメチルシロキシー * ! - ノネニル) - 4 - t - ブテルジメチルシロキシシクロベンタノン 4 5 0 時から実施例 6 と同様に反応して 3 9 0 時の 2 - T リルー 3 - (* (1) - t - ブテルジメチルシロキシー * ! - ノネニル) - 4 - t - ブテルジメチルシロキシロキシシクロベンタノールを得た。

とのものの nmr (ODO4.) スペクトルは : Q85(21日), L0-20(10日) 20-10(7日), 28-435(3日), 47-60(51)

てもつた。

突旋例 8

2 - T 1 N - 3 - (3' 15) - t - T + N 2 + + N 2 + + N 2 + N 3 - N 3

6 - t - ブチルジメチルシロキシシクロベンタ

ノン1 0 0 9を用いて実施例 6 と同様に反応させて、 6 6 90 対応するアルコール体を得た。

このものの nmr (CDC4) スペクトルは

: 09(24H), L1-10(16H),

875-430(8日), 47-59(8日),

548(2H)

でもつた。

字 库 倪 9

2 - T リルー 3 (が- t - ブチルジメテルシロキシー が- メテルー 1' - オタアニル) - 4 - t - ブチルジメテルシロキシシクロベンタノン2 8 0 町を実施例 6 と同様に処理して、対応す

突盖例 11

1 (B) - t - ブチルジメチルシロキシー1 - B
- ドー1 - オタアン L 3 9 から実施例 1 と同様
にしてビニルリチウム例を生成し、 - 7 0° で
2 - アリルー4 - ((1'R,5'B) - 6',6' - ジ
メチルー3' - オキサー4' - オキソビンリロ [3 L 0] ヘキサンー2 - イル) ンクロベンター 2
- エノン Q 8 9 のエーテル 5 叫解液を加え、実施例 1 と同様に反応,処理して 5 5 0 時の 2 アリルー3 - (3'(B) - t - ブテルジメテルシロキシー1' - オタナニル) - 4 - ((1'R,5'B)
- ('6' - ジメチルー3' - オキサー4' - オキソビンクロ [3 L 0] ヘキサンー2 - イル) シクロペンター2 - エノンを得た。

とのものの nmr (CDCL₀) スペクトル村 a: 0.85(21H,e), 1.0-20(8H), 1.18(3H,e), 1.20(3H,e), 203(2H,e), 3.6-43(2H,m), 47-59(3H,m), 5.25(1H,e), 5.45(2H,m) るアルコール体230gを得た。

とのものの nmr (CDC4) スペクトルは

#: Q8 # (21 H), L20 (3 H), L1-

30 (15H), 38-42 (2H),

47-69 (8H), 550 (2H)

T 8 2 A.

寒 单 例 10

2-Tリルー3-(3'(B)-t-ブチルジメチルシロキシー3'-シクロヘキシルー1'-ブロベニル)-4-t-ブチルジメチルシロキシシクロペンタノン490時を実施例6と同様に処理して、対応するアルコール体350時を得た。

とのものの DET (CDCL) スペクトルは 4: 0.68(16日), 11-30(18日), 36-44(2日), 47-59(3日),

5.42(2H)

てあつた。

・でもつた。



第1頁の続き

日野市多摩平 5 -20-2

⑩発 明 者 保科憲二

日野市多摩平3-5-18

仰発 明 者 山崎登

日野市多摩平3-5-18